# Expandable intraluminal graft.

Patent Number:

F EP0364787, B1

Publication date:

1990-04-25

Inventor(s):

SCHATZ RICHARD A

Applicant(s)::

**EXPANDABLE GRAFTS PARTNERSHIP (US)** 

Requested

Patent:

Application Number:

EP19890118069 19890929

**Priority** 

Number(s):

US19880253115 19881004

**IPC** 

Classification:

A61F2/06

EC Classification: A61F2/06S2B, A61F2/06S6N2

Equivalents:

AU4248589, AU623438, BR8905130, CA1322628, C DE364787T, DE68900929D, ES2016233T,

GR3003987T, GR90300138T, JP2680901B2, ZA8907357

### Abstract

A plurality of expandable and deformable intraluminal vascular grafts are expanded within a blood vessel by an angioplasty balloon associated with a catheter to dilate and expand the lumen of a blood vessel. The grafts may be thin-walled tubular members (71) having a plurality of slots (82) disposed substantially parallel to the longitudinal axis of the tubular members (71), and adjacent grafts are flexibly connected by a single connector member disposed substantially parallel to the longitudinal axis of the tubular members.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-174859

®Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号 码公開 平成2年(1990)7月6日

A 61 M 29/00

6859-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全12頁)

伸張可能な管腔内移植片 会発明の名称

> 頭 平1-257987 の特

22出 頭 平1(1989)10月4日

1988年10月4日1日 (US) (1985 115 日 (1985 115 1 優先権主張

リチャード・エイ・シ アメリカ合衆国アリゾナ州85253パラダイスパレイ・イー @発明者

> ストマペリックロード 6342 ヤツツ

アメリカ合衆国テキサス州78257サンアントニオ・キャリ エクスパンダブル・グ の出 頭 人

ラフツ・パートナーシ ツジヒル 2

ップ

弁理士 小田島 平吉 四代 理 人

1 [発明の名称]

伸張可能な管腔内移植片

- 2 [特許請求の範囲]
  - 1. 複数の蔣肉管状部材、

ここで、該管状部村の各々は第1の端部、 第2の婚話及び該第1の婚話と第2の婚部 との間に配置されている壁裏面を有し、故 壁表面は実質的に均一な厚さを有しており そして鉄差表面には複数のスロットが形成 されており、肤スロットは各管状部材の長 手方向軸線に実質的に平行に配置されてお り:及び、

胸接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

> ここで、該単一のコネクタ部材は管状部 材の長手方向軸線に対して実質的に平行な 関係にてそして各管状部材と同一平面に配 置されており:

とを備えて成り;

各管状態材は、管腔を持った身体通路内への前 記憶状態材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し;

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方 向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張 しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直 径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力 の量に依存しており、それにより、該管状部村は 身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形 することができる:

ことを特徴とする仲張可能な管腔内脈管移植片。

2. 複数の薄肉管状部材、

ここで、数替状部材の各々は第1の端部、 第2の端部及び放第1の端部と第2の端部 との間に配置されている整表面を有し、敵 **豊麦面は実質的に均一な厚さを有しており** そして放弦表面には複数のスロットが形成 されており、放スロットは各管状部材の長 手方向軸線に実質的に平行に配置されてお り:及び、

脚接管状部材間に配置されていて脚接管状部材 を歪軟に接続する単一のコネクタ部材、

> ここで、該単一のコネクタ部材は管状部 材の長手方向軸線に対して実質的に平行な 関係にてそして各管状部材と同一平面に配 置されており:

## とを備えて成り:

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し:

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる:

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

#### 3 [発明の詳細な説明]

感熱性材料から製造された螺旋状に巻かれたコイ ルパネ:及びジグザグパターンにステンレス側ワ イヤから形成された伸張性ステンレス調ステント (stents)が包含されていた。一般に、上記の構造 は共通したしつの重要な欠点を有している。身体 通路を通過するためには、これらの構造物はしば んだ(collapsed) 状態で所定の身体通路内の所望 の位置に送られなければならないので、各構造物 の最終の伸張した形状に対する有効な制御ができ なかった。例えば、特定のコイルパネ型各植片の 伸張は、コイルパネ構造物を製造するのに使用さ れた特定の材料のパネ定数及び弾性率によって予 め決定される。これらの同じファクターは、ステ ンレス鋼ワイヤからジグザグパターンに形成され たしぼんだステントの伸張量を予め決定する。加 熟すると伸張する感熱性材料から形成された管腔 内移植片又はプロテーゼの場合には、仲張量は管 陸内移植片の製造に使用された特定の合金の熱節 強特性により同様に予め決定される。

故に、前記した型の管腔内移植片が身体通路内

本発明は身体通路(body passageway) 又は管(duct)内で使用するための仲張可能な管腔内移植片(expandable intraluminal graft) に関するものであり、更に特定的には疾患により狭くなった又は閉塞した血管を修復するために特に有用な仲張可能な管腔内脈管移植片(expandable vascular graft)移植片及び仲張可能な管腔内移植片を移植するための方法及び袋屋に関する。

管腔内脈管内移植(intralusinal endovascular grafting) は慣用の脈管手術に替わるものとして可能であることが実験により示されてきた。管腔内脈管内移植には管状プロテーゼ移植片の血管への経皮挿入及びその脈管系内の所望の位置にカテーテルを介してそれを送り込むことが含まれる。 慣用の脈管手術に対するこの方法の利点は、欠陥のある血管を外科的に貧出させ、切開し、除去し、取り替え、又はパイパスを付ける必要をなくすることを含む。

従来管腔内脈管移植片として使用されてきた構 逸物には、ステンレス調コイルパネ;伸張可能な

慣用の血管手術に替わる他の方法としては、カテーテルに取り付けられた血管形成術パルーンの使用による弾性脈管狭窄症(elastic vascular stenoses) 又は遮断障害(blockages) のほ皮パルーン拡大(percutaneous balloon dilation) であっ

た。この方法においては、血管の壁成分に剪断力 をかけて血管の壁成分を崩壊させて(disrupt) 拡 大された内腔を得るために、血管形成物パルーン は狭窄血管又は身体通路内で膨らまされる。アテ ローム性動脈硬化症に関しては、身体温路のより 弾性の内領(medial)及び外膜(adventitial) 層は ブレーク(plaque)の回りに伸びるが、比較的圧縮 不能なプレークは変化しないままである。この方 法は動脈又は身体通路の切り裂き(dissection)又 は裂け(splitting)及び引き裂ま(tearing)を生じ、 動脈又は身体通路の脈管内膜(intiaa)又は内側表 面はき裂(fissuring)を生じる。この切り裂きは 下にある組織の「フラップ」(flap)を形成し、フ **ラップは内腔を通る血流を減少させたり内腔を閉** 塞することがある。典型的には、身体通路内の拡 張する(distending)管腔内圧力が、崩壊した層叉 はフラップを所定の位置に保持することができる。 パルーン拡大過程により生じた脈管内膜フラップ が伸張された脈管内閣に対して所定の位置に保持 されていないならば、験管内障フラップは内障内

ということである。これは通常病変における高い フィブロコラーゲン含有率により起こり、そして 時には拡大されるべき区域の或る機械的特性に起 因する。故に、身体通路は最初はパルーン拡大法 により都合良く伸張させられうるけれども、身体 通路の以前に伸張させられた内腔の寸法を減少さ せる身体通路の跳ね返り(recoil)によりその後の 早期の再発狭窄症(restenosis)が起こることがあ る。例えば、入口(ostium)における腎臓動脈の狭 窄症は、前記拡大力が腎臓動脈自体にかかるより はむしろ大動脈壁にかかるため、パルーン拡大に よる治療がしにくいことが知られている。例えば 滑折路フィステル(dialvais-access (istulas)に おいてみられるような、新生内護雄雄症(neointi mal (ibrosis)により引き起こされる脈管狭窄症 は、拡大するのが困難であり、そのため高い拡大 圧力及びより大きいパルーン直径を必要とするこ とが証明された。同様な困難が、移植動脈吻合狭 奉命(graft-artery anastomotic strictures)及 び動脈内膜切除後の再発狭窄症(postendarterect に折れそして内腔をふさぐことがあり又は離れたり身体通路に入ったりすることすらある。 脈管内膜フラップが身体通路をふさぐ場合には、この問題を直すために直ちに手術が必要である。

バルーン拡大性は異型的には病院のカナルもけれる(catheterization lab)で行なわれるがある。前間題のため、影管備えて外科管でフラインが、動力にある。のでは、ないのではない。のでは、ないのではないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのではないのでは、ないのではないのではないのではないのではないのではないのでは、ないの

弾性原管狭窄症のパルーン拡大に関連した追加の欠点は狭窄性病変(stenotic lesion) の弾性弱ね返り(elastic recoil)のために多くが失敗する

omy recurrent stenoses) の血管形成物において 観察された。高安助駅炎(Takayasu arteritis)及 び神経線維健症動脈狭窄症 (neurofibromatosis arterial stenoses)の経皮血管形成物は、不十分 な初期応答及びこれらの病変の線維症の性質(fib rotic nature)によると考えられる再発を示すこ とがある。

に必要な曲がる能力を持たないものがあり、特に 比較的硬質で長手方向強線に対する曲がりに延抗 するプロテーゼ又は移位片はそうである。

従って、本発明の開発以前には、身体通路にお ける狭窄症の再発を防止し: 恵老の心臓の左主冠 状動脈のような極めて重要な身体通路に使用する ことができ;身体通路壁の跳ね返りを防止し:そ して管腔内移植片が可変寸法に伸張させられて移 植片が所望の位置から離れるように移動するのを 防止することを可能としそして伸張させられた移 植片による身体通路の破壊及び/又は侵食を防止 することを可能とし;身体通路の細長い区域の組 線が細長い移植片により支持されることを可能と し;そして原管系における曲がり部及び満曲部を 乗り越えるのに必要な柔軟性を与える、身体通路 の管腔を伸張させるための伸張可能な管腔内脈管 移植片はなかった。故に、当業界では、身体通路 における狭窄症の再発を防止し;心臓の左主冠状 動脈のような種めて重要な身体通路に使用するこ とができると考えられ:身体通路の踏ね返りを防

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

ここで、該単一のコネクタ部材は、管状部材の長手方向輪線に対して実質的に平行な関係にてそして各管状部材と同一平面に配置されており:

#### とを備えて成り:

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し;

前記替状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられたとき伸張した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる。

本発明の更なる特徴は、単一のコネクタ部村は 輝い壁の細長い様状部材とすることができそして 隣接する管状部材と同一平面とすることができる 止し、身体通路内で可変寸法に伸張させられて移植片が所望の位置から離れるように移動するのを 防止しそして伸張させられた移植片による身体通路の破壊及び/又は侵食を防止することがが出たいるは 身体通路の細長い区域の組織が細長い移植片により支持されることを可能とし;そして脈管系における曲がり部及び湾曲部を乗り越えるのに必要する。仲養可能な管腔内脈管移植片が 柔軟性を与える、仲養可能な管腔内脈管移植片が 繰し求められてきた。

本発明に従えば、前記の利点は本発明の伸張可能な管腔内脈管移植片により達成された。本発明は、複数の薄肉管状部材、

ここで、該管状部材の各々は第1の端部、第2の端部及び該第1の端部と第2の端部との間に配置されている壁裏面を有し、該壁裏面は実質的に均一な厚さを有しておりをして該壁裏面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており;及び、

ということである。本発明の付加的な特徴は、第 1のコネクタ部材を、第1の管状部材の第2の端部と第2の管状部材の第1の端部との間に配置することができ;第2のコネクタ部材を、第2の管状部材の第1の端部との間に配置することができ;第1及び第2のコネクタ部材は、管状部材の長手方向軸線に対して互いに角度的にずれていることにある。

 必要な柔軟性を与える:という利点を有している。本発明を好ましい超様について説明するが、本発明をその態様に限定することを意図するものではないことを選解されたい。反対に、本発明は、特許請求の範囲に示された本発明の精神及び範囲内に包含されるすべての替りの意様、修正及び均等手段を包含することを意図する。

管状部材71は人間の身体及び原管移植片又は プロテーゼが接触し得る体液(図示されていない) と適合性のある任業の適当な材料であってもよい。 管状部材71は、管状部材71が第1A図に示さ れた形状から第1B図に示された形状に伸張し且 つ変形することを許容すると共に、更に管状部材 luminalu recanalization)により弱かれているが、 内部支持体の不存在下ではつぶれそうな閉底され た動脈内の支持移植片配置: (2)手術不能のガ ンにより閉塞された巣隔静脈(aediastinal vein) 及び他の静脈を通るカテーテル通路に従う同様な 使用:(3)門脈高圧症(portal hypertension) に罹患している患者の門膜と肝臓静脈間のカテー テルで作られた肝内の連通を生じさせるカテーテ ルの強化:(4)食道、腸、尿管、尿道の狭窄化 の支持移植片配置(supportive graft placement) ;及び(5)再開された又は以前に閉塞された胆 管の支持移植片の強化;のような目的にも使用す ることができる。従って、用語「プロテーゼ」の 使用は種々の形式の身体通路内の前述の使用法を 包含し、そして用語「管腔内脈管移植片」の使用 は身体通路の内腔を伸張させるための使用を包含 する。更にこの点について、用語「身体通路」は 前記したような人体内の任意の管及び人間の脈管 系内の任意の静脈、動脈又は血管を包含する。

更に第1A国及び第1B図を参照すると、伸張

7 1 が第1 B 図に示された拡大された直径 d を 有するその伸張され且つ変形した形状を保持し、 半径方向の圧し液しに抵抗することを許容するの に必要な強度及び及び弾性特性を有する材料から 作られなければならない。 管状部材を製造するの に 適当な材料には、銀、 タンタル、 ステンレス 側、金、チタン又は前記した必要な特性を有する任意のプラスチック材料が包含される。

 部村71の長手方向の始線に沿って隣接するスロットと均一な間隔を保っており、この間隔は接続部村77の幅と等しいことが好ましい。このようにスロット82の形成は、第1A図に示すように、少なくとも一つの細長い部村75が、隣接するスロット82の間に形成され、細長い部村75は替状部村71の第1及び第2の端部、72、73の間に延びる結果をもたらす。

更に第1A図を参照すると、各スロットはスロットはスロット82の第1及び第2の端部に配置されている接続部材77と共に第1及び第2の端部を有することになる。 好適には、各スロット82の第1及び第2の端部は、管状部材71の長手方向軸線にあり、 細長い部材75の中間に配置されている接続部材77は、管状部材71の長手方向軸線に設めするスロット82は隣接での第1及び第2の端部の中間に配置されることになる。従って、好選にはスロット82は隣接

しめられることを可能とするものである。更に、 管状部材7~の第~B図に示された形状への伸張 が管状部材71の長さ方向に沿って均一であるの は、前述のようにスロット82の間の間隔が均一 であるばかりでなく、登表面74、又は接続部材 77、細長い部材75、及び部材78、79の厚 さが間に均一なほさであるからである。第2页に 例示されるように、細長い部材 7 5 の厚さが均一 であることが示され、及び細長い部材75、接続 部材77及び部材78、79の好道な断面形状が 例示されており、その形状は長方形である。勿論 当業者には前記の移植片、又はプロテーゼ70の 部品の断面形状は、正方形、長方形又は他の断面 形状であってもよいことが理解されるべきである。 後で詳細に記載されるように、人体通路80と接 触する移植片又はプロテーゼ70(第4図)の外 何表面74は比較的平滑でなければならない。

第1 B 図を参照すると、移植片又はプロテーゼ 7 0 が伸張し第1 B 図に示されるような形状に変 形した後、第1 B 図に示すように、管状部材 7 l

移植片又はプロテーゼの前記の構造は、移植片 又はプロテーゼ70が、後に詳細に記載されるように、管状部材71の内部から適当な力を加える ことにより、制御された方式で、均一に及び外向 きに、第1B図に示されたような形状に、仲張せ

が第2の伸張した直径d・を有する時、スロット82は事実上六角形の形状を呈するであろう。かような六角形の形状は、スロット82が最初に日本実上長力形の形状を有し、管状部材71が第1A図に示したような第1の直径dを有する時に結果として生じるものである。スロット82の幅を事実上減少させ、これによつて接続な管状部が77の材でである形状(図示せず)を呈することに留意すべきである。

管状部材71は第1A図に示された形状から仲 後されて第1B図に示された形状に達するばかり でなく、管状部材71は更に"変形"してその プロテーゼ70が製造された材料が、管状部材7 1 を製造するために使用された材料の弾性医界で りも大きい力に暴露されることを意味する。で てその力は、細長い部材75を永久的に曲げ、そ れにより細長い部材75のセグメントが棒線部材

77の周りにピポット回転(pivot) し、それらが ピポット回転する際に、登状部材7Lが第1直径 d から第1B図の伸張した直径 d ' まで増大する ことにより周辺方向に移動するのに充分な力であ る。後で詳細に記載されるように、管状部材71 を伸張するために加えられる力は、管状部材7~ を伸張させるだけでなく、前記の方式で細長い部 材75をも変形させ、それにより接続部材77の 婚郎の周りにピポット回転する畑長い抵対75の 一部が「スプリングパック(spring back)」せず、 第1A図に示されたような形状を呈することがな く、第1B図に図示した形状を保持するのに充分 でなければならない。移植片又はプロテーゼ70 が一旦伸張し、第1B図に示されたような形状に 変形すると、移植片又はプロテーゼ70は、後で 詳細に記載されるように、身体通路が潰れること を防止するのに役立つ。管状部材71が第1A図 に示された第1の直径dを有する時、又は替状部 材71が伸張して第18図に示す第2の伸張した 直径 d'に変形した後、管状部材71は外向きの

きる。取り付け及び保持手段85は、カテーテル 8 3の伸張可能な膨張可能な部分 8 4 に隣接して カテーテル83上に配置された保持器リング部材 86を具備し;そして保持器リング部材86は仲 張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70の 各端部72、73に隣接して配置されている。第 3 図に示すように、保持器リング部材はカテーテ ル83と一体的に形成され、後で詳細に説明する ように、移植片又はプロテーゼ70が身体通路7 0の内腔81に挿入される時それを保護又は保持 するために、カテーテル83の先導チップ87に **跨接した保持器リング部材86は、カテーテルチッ** プ87から違ざかる方向に登り勾配をもっている ことが好ましい。第3図に示すように、残りの保 **持器リング部材 8 6 は、身体通路 8 0 からのカテ** ーテル83の容易な除去を確実にするために、カ テーテル83のチップ87から違ざかる方向に下 り勾配を持っている。仲張可能な管腔内移植片又 はプロテーゼ70が前記したようにカテーテル8 3上に配慮された後、移植片又はプロテーゼ70

半医方向の力を及ぼす傾向のある、「ばね様(spring-like)」又は「自己伸張性部材(self-expanding member)」ではないので、管状部材でしは何等外向まの半医方向の力を及ぼすことがない。

第3及び4図を参照すると、本発明の装置が極 めて詳細に記載されている。この場合も、太祭明 の装置は静脈、動脈又は人間の脈管系内の血管の ような身体通路の内腔を伸張させるためのみなら ず、前記した方法を行って前記したような他の身 体通路又は管を管腔内で強化する(intraluginal) y reinforce)のにも有用であることが理解される べきである。更に第3及び4図に関して、第1A 図及びIB図に関連して前記した形式の伸張可能 な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70は、カテ ーテル83上に配置又は取り付けられる。カテー テル83はそれに関連した伸張可能で脳張可能な 部分84を有している。カテーテル83は、伸張 可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ.70をカ テーテルの伸張可能で膨張可能な部分84に取り 付け及び保持するための手及85を含むことがで

及びカテーテル83は、慣用の方法で身体通路8 0のカテーテル挿入(catheterization) により身体通路80内に挿入される。

慣用の方法においては、カテーテル83及び移 植片又はプロテーゼ70は身体通路内の所望の位 麗に送り込まれ、そこで管腔内移植片70を経由 して身体通路80の内腔81を伸張させることが 望まれ、又はそこでプロテーゼ70を移植するこ とが望まれる。カテーテル83及び移植片又はブ ロテーゼ70が身体温路内の所望の位置に送り込 まれることを確実にするために、X線透視検査 (Fluoroscopy) 及び/又は他の慣用の方法を利用 することができる。次いでプロテーゼ又は移植片 70は、カテーテル83の仲張可能な膨張可能な 部分84を制御下に伸張させられ、変形せしめら れ、それによりプロテーゼ又は移植片70は、第 4 図に示すように、身体通路80と接触するよう に伸張され、半径方向外向をに変形させられる。 この点について、カテーテル83の伸張可能な影 張可能な部分は慣用の血管形成術パルーン88で あることができる。プロテーゼ又は移植片70の所望の仲後が終了した後、血管形成物パルーン88はしぼまされ又は収縮させられ、そしてカテーテル83は使用の方法で身体通路80から除去することができる。必要に応じ、第3図に示されたように移植片及びプロテーゼ70が配置されているカテーテル83は、最初慣用のテフロンの額89又はその他の適切な材料から作られた期89に包まれていてもよく、額89はプロテーゼ又は移植片70の仲後の前にプロテーゼ又は移植片70から引っ張り離される。

なお第3図及び4図を参照すれば、プロテーゼ 又は移植片70の管状部材71は、前記したよう に身体通路80内に挿入されるのを可能とするた めに、最初は第1A図に関連して記載されたよう な第1の所定のしぼまされた直径 dを有すること に留意すべきである。前記した目的でプロテーゼ 70を身体通路80内に移植することが必要な 合は、プロテーゼ70は制御可能な方法で伸張さ れ且つ第2の直径 d・に変形され、そして第2の

片70の制御された伸張及び変形を可能とし、そ れにより脈管移植片70は身体通路80がしぼん だり、先に伸張させられた内腔81の寸法が減少 したりするのを助止する。この場合も、第4図に 示されたような、管腔内脈管移植片70の第2の 伸張させられた直径 d' は可変であり、そして身 体通路80の所望の伸張させられた内径により決 定される。かくして、仲張可能な管腔内移植片で 0は、血管形皮術バルーン88が収縮しても身体 通路 8 0 内の所望の位置から離れるように移動せ ず、管腔内移植片70の伸張は、前記のように身 体通路 8 0 の破断を引き起こさず、又何等の侵食 をも起こさないようである。更に内膜フラップ又 は型漆(lissure)が身体強路80内で移植片70 の位置に形成されているならば、移植片70はこ のような内障フラップが身体通路80へと内方に 折り込まれ得ないこと、及びゆるく引き裂けたり 身体通路80を通って流れたりしなことを確実に する。左主冠状動脈のような意要な身体通路の部 分の内腔を伸張させるために前記した方法で移植 狭窄症の区域を有する身体通路80の内腔81 を伸張するのに伸張可能な管腔内移植片70を使用することが必要な場合には、血管形成衛パルーン88による管腔内脈管移植片の伸張は狭窄症区域の制御された拡張を可能とし、同時に脈管移植

片70を使用する状況においては、内膜フラップは心臓の左主弦状動脈を閉塞することはできず、 そして患者の死を引き起こすことはないと信じられる。

移植片70を伸張させるために血管形成術パル. ーン88を一回しか膨らます必要はないので、ト ランスルミナル血管形成物(transluminal angiop lasty)期間中内皮の麦皮到底(endothelial denud ation)の程度がパルーンの膨らまし時間に比例す る限りは、より多くの量の内皮、又は内膜の内側 層、又は身体通路の内側表面が保存されると信じ られる。更に、理論上は、移植片70の伸張させ られた形状においては、可能性として内皮の80 %が移植片の関ロ又は伸張されたスロット 8.2 を 通して露出されるので、保存される内皮(preserv ed endothelium) の量は大きい答である。更に、 移植升70の伸張されたスロット82内の内皮の 損なわれていないパッチが実験的研究により示さ れたように、迅速な多中心内皮化パターン(multi centric endothelialization pattern) をもたら

し得ると信じられる。

更に第5回及び6回を参照すると、第1A回及 び1B図に関選して先に記載したプロテーゼ又は 移植片70が示されており、そして移植片又はブ ロテーゼ70の管状部村71は智状の形状の部材 71の壁表面74上に生物学的に不活性な又は生 物学的に適合性のある被覆90が配置されている。 適当な生物学的に不活性な被覆の例は、多孔性ポ リウレタン、テフロンの又は他の慣用的な生物学 的に不活性なプラスチック材料である。被取りの は、プロテーゼ又は移植片70の所望の伸張及び 変形を妨害しないように薄く且つ高度に弾性的で なければならない。被覆90は更に管状部材71 を身体通路80に固着させるための手段91(第 6回)を具備していてもよい。固着手段91は被 **夏90上に形成された多数の外側半径方向に延び** ている突起92から成っていてもよい。第6図に 示すように、外側半径方向に延びている突起 9 2 は多数のリッジ(ridge)93、又は他の形式の外 備半径方向に延びている突起を包含することがで

とデザイン、構成及び操作が同じである要素については第7回及び第8回全体にわたり同じ参照番号を使用し、第1A図乃至第6回に関連して前記した要素とデザイン、構成及び操作が類似している要素については、延生のついた参照番号を使用する。

第7回及び第8回を参照すると、第1A回の移植片又はプロテーゼ70よりも長いプロテーゼ70よりも長いプロテーゼ70 は移植片70′が必要とされる場合に、曲がった身体通路80内に移植するため又は身体通路80の細長い区域に使用するための、伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70′が示されている。第1A回乃至第6回に関連して前記した要素

村100が細長い部村75の同じ均一な厚さを有するという点で同じであり、そして隣接する管状部村71と同一平面にある存い壁の細長い棒がのは、つまりをである。それに替わるものは、の厚さは細長い部村100の厚さは細長い部村100の厚さは細長い部村20の厚さはおあることができることが第2年には容易に明らかであるう。しかしな、第7年は20の外周表面101は、第7回まったより形成された同じ面内にあることが好ましい。

更に第7回及び第8回を参照すると、移植片又はプロテーゼ70′は、コネクタ部材100により柔軟に接接されている3つの移植片又はプロテーゼ70を含むものとして例示されているけれている。である。ではプロテーゼ70をおなる。更に応じて多くの移植片70をコネクタ部材100により柔軟に接続して、移植片又はプロテーゼ

70、も形成することができる。軒ましくは、各 移植片又はプロテーゼ70の長さは、近似的に2 つのスロット82の長さである;しかしながら、 各移植片70の長さを2つ又はそれ以上のスロッ ト82の長さと仮ね等しくすることもできる。 3 つ又はそれ以上の移植上70がコネクタ部材10 0によつて柔軟に連絡される場合、第1のコネク タ部材 1 0 0 は第 1 の管状部材 7 0 A の第 2 の端 ... 話73と第2の管状部材70Bの第1の端部72 との間に配置されることが好ましい。第2のコネ クタ部計100は次に第2の管状部対70Bの第 2の蟷螂73と第3の管状部材700の第1の焔 部72との間に配置される。第7因及び第8回に 示すように、相互に連結された移植片又はプロテ ーゼ70の間で必要な柔軟性を可能にするために、 管状部材70の長手方向の軸線に対して第1及び 第2のコネクタ部材100を互いに角度的にずら **すことができる。** 

移植片又はプロテーゼ 7 0′ の送り込み及び仲 張は、第1A因、第1B回、及び第3回乃至第4

曲部又は曲がり部を乗り越えることができる。コネクタ部材100は、移植片又はプロテーゼ70
の長手方向軸線の回りのいかなる方向においても隣接管状部材71の曲がり又は関節状になることを可能とすることに留意すべきである。移植片又はプロテーゼ70~が伸長しそして変形した形状態にあるとき、移植片又はプロテーゼ70~の管状部材71は第1B図に示す形状を量するであるう。

当業者には自明の修正及び均等物は明らかであるので、本発明はこれまでに説明しそして示された構造の詳細、材料又は態様に厳密に限定されるものではないことが理解されるべきである。従って、本発明は特許請求の範囲に記載の範囲により限定されるべきである。

本発明の主なる特徴及び意様は以下のとおりである。

## 1.複数の薄肉管状部材、

ここで、該管状部材の各々は第1の掲載、 第2の場話及び数第1の場部と第2の場部 図について前記したのと同じである。カテーテル83の伸張可能で膨張可能な部分84は、当業者には容易に明らかなように、移植片又はプロテーゼ70′の長さと合致するような寸法とされるであろう。伸張可能で膨張可能な部分84の長さを除いては、カテーテル83、移植片又はプロテーゼ70′の送り方法及びその後の制御可能な伸張及び変形は、前述と同じである。

第8回を参照すると、プロテーゼ70~は、身体温路80内の所望の位配に送られつつあり、あるいは移植片又はプロテーゼ70~はカテーテル83上に配置されておりそして動脈の曲がりののような身体温路80の曲がった部分を通過している。 隣接した管状部材71又は移植材100を配配したので、移植片又はプロテーゼ70がは、とのであるのがはながり、はいロテーゼ70~は、移植片、してで、移植片、口が、の長手方向軸線に対して及ば、力のできて、身体温路80内に見出だされる病

> との間に配置されている整要面を有し、放 整要面は実質的に均一な厚さを有しており そして鉄壁要面には複数のスロットが形成 されており、該スロットは各管状部材の長 手方向輪線に実質的に平行に配置されてお り:及び、

廃接管状部材間に配置されていて廃接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

> ここで、数単一のコネクタ部材は管状部 材の長手方向軸線に対して実質的に平行な 関係にてそして各管状部材と同一平面に配 置されており:

## とを備えて成り;

各管状態材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状態材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し;

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力

の量に依存しており、それにより、放管状部材は 身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形 することができる:

ことを特徴とする仲張可能な管腔内脈管移植片。

2. 前記単一のコネクタ部村は、隣接管状部村 と同一平面の薄肉の細長い修状部材である上記! に記載の伸張可能な管腔内移植片。

3. 第1のコネクタ部材が、第1の管状部材の第2の端部と第2の管状部材の第1の端部との間に配置され、第2のコネクタ部材が第2の管状部材の第2の端部と第3の管状部材の第1の端部との間に配置され、第1及び第2のコネクタ部材は、管状部材の長手方向軌線に対して互いに角度的にずれている上記1に記載の伸張可能な管腔内移植片。

## 4. 複数の薄肉管状部材、

ここで、該替状部材の各々は第1の端部、 第2の端部及び該第1の端部と第2の端部 との間に配置されている整要面を有し、該 盤要面は実質的に均一な厚さを有しており

することができる;

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

5. 前記単一のコネクタ部材は、隣接管状部材と同一平面の薄肉の細長い棒状部材である上記4 に記載の伸張可能なプロテーゼ。

6. 第1のコネクタ部材が、第1の管状部材の 第2の増部と第2の管状部材の第1の増部との間 に配置され、第2のコネクタ部材が第2の管状部 材の第2の増部と第3の管状部材の第1の増部と の間に配置され、第1及び第2のコネクタ部材は、 管状部材の長手方向軸線に対して互いに角度的に ずれている上記4に記載の伸張可能なプロテーゼ。 4 [図面の簡単な説明]

第1 A 図は、身体通路内に管腔内原管移植片又はプロテーゼを送り込むことを可能とする第1の直径を有する、身体通路のための伸張可能な管腔内原管移植片又はプロテーゼの斜視図である。

第1 B 図は、身体通路内に配置されているとき に伸張した形状にある、第1 A 図の移植片又はブ そして放整表面には複数のスロットが形成されており、放スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており:及び、

隣接智状部材間に配置されていて隣接管状部材を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

ここで、数単一のコネクタ部材は管状部 材の長手方向軸線に対して実質的に平行な 関係にてそして各管状部材と同一平面に配 置されており:

とを備えて成り:

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し:

前記管状部材は、数管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の適径を有し、数第2の道径は可変でありそして数管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、数管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形

ロテーゼの斜視図である。

第2回は、第1B回の線2-2に沿って取った プロテーゼの断面図である。

第3回は、第1A回に示された形状にあるプロテーゼ又は管腔内限管移植片を例示している、身体通路を管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸張させるための装置の断面図である。

第4回は、第1日回に示された形状にある智腔 内尿管移植片又はプロテーゼにより、身体通路を 管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸 弾させるための毎度の新節図である。

第5回及び第6回は、前記移植片又はプロテーゼがコーティングを有している、身体通路のためのプロテーゼの斜視図である。

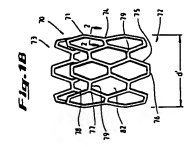
第7回は、本発明に従う移植片又はプロテーゼ の他の態様の斜視図である。

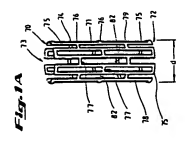
第8回は、移植片が曲げられているか又は関節状になつている、第7回の移植片の斜視図である。

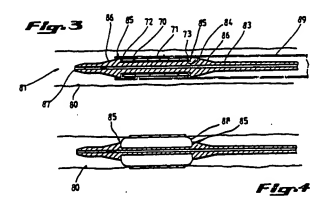
図において、70…身体通路のための伸張可能 な管腔内腺管移植片又は伸張可能なプロテーゼ、 7 1 … 曾状部材、 7 2 … 第 1 の端部、 7 3 … 第 2 の端部、 7 4 … 登表面、 7 5 … 細長い 部材、 7 7 … 接続部材、 8 0 … 身体通路、 8 1 … 管腔、 8 2 … スロット、 8 3 … カテーテル、 8 4 … カテーテル 8 3 の仲張可能で膨張可能な部分、 8 5 … 取り付け及び保持するための手段、 8 6 … 保持リング部材、 8 7 … カテーテルチップ、 8 8 … 慣用の血管形成物 パルーン、 1 0 0 … コネクタ部材、 1 0 4 … 海曲部又は曲がり郎、 である。

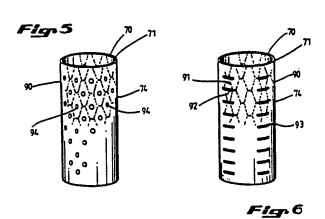
特許出願人 エクスパンダブル・グラフツ・パートナーシップ 円頭側 代理 人 弁理士 小田島 平 音 医学問

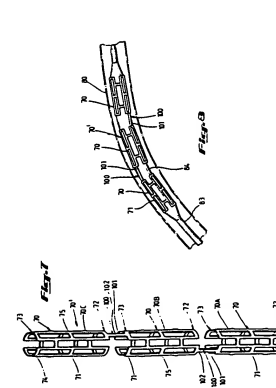












-440-